## ① 特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 197765

@Int.Cl.⁴	識別記号	庁内整理番号	43公	:開 昭和62年(	(1987)9月1日
G 01 N 33/48 A 61 K 35/16 B 01 D 17/025		D = 8305 = 2G 8615 = 4C 6685 = 4D			
C 08 L 101/00 // G 01 N 1/10	LSY	A - 7445 - 4 J Q - 7324 - 2G	審査請求 未請	水 発明の数	1 (全3頁)

⊗発明の名称 液体分離剤

②特 願 昭61-39736

②出 願 昭61(1986)2月25日

⑫発 明 者 黒 田 勝 彦 横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成工業株式会社総合 研究所内

⑫発 明 者 山 之 内 秀 木 横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成工業株式会社総合 研究所内

⑪出 願 人 三菱化成工業株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

四代 理 人 弁理士 長谷川 一 外1名

### 明 細 書

/ 発明の名称 液体分離剤

- 2 特許請求の範囲
  - (1) 分離層形成材料と有機系ゲル化剤とからなる組成物であることを特徴とする液体分離剤。
  - (2) 特許請求の範囲第 / 項に記載の液体分離剤において、分離膨形成材料がシリコーン、塩素化ポリスチレン、ポリアクリル酸エステル、ポリメタクリル酸エステル並びにαーオレフィンまたはスチレンとα, ダー不飽和ジカルボン酸ジエステルとの共重合体からなる群から選ばれたものであることを特徴とするもの。
  - (3) 特許請求の範囲第 / 項又は第 2 項に記載の 版体分離剤において、有機系ダル化剤がソル ビトールとペンズアルデヒドとの縮合物であ ることを悔徴とするもの。
  - (4) 特許調求の範囲刻 / ~ 3 項のいずれか / つに記載の彼体分離剤において、分離される液

体が血清または血漿であることを特徴とする もの。

- 3 発明の詳細な説明

## 〔 産業上の利用分野〕

本発明は液体分離剤に関する。詳しくは、液体中に共存する特定の成分と他の成分とをその比重差を利用し分離する際、両成分の中間の比重を有し、両成分の間に隔壁を形成することによって両成分の分離操作を容易にする目的に使用される液体分離剤に関する。

#### 〔従来の技術〕

 などの無機微粉末をチクソトロピー化剤として使用することによつて、チクソトロピー性を有するゲル状物となし、強心分離操作時には流動性 関を示すが、その他の場合は非流動性状態を保 つような液体分離剂が知られている。

〔 発明が解決しようとする問題点〕

しかし、これら従来の被体分離剤は、いずれも分解層形成材料に不溶性の無機微粉末をチクソトロピー化剤として分散状態で使用していることから、本質的に不均一な糸であり、このため加熱処理や長期保存取いは遊心分離操作などの条件下で、分離層形成材料とチクソトロピー化剤との相分離が生じ、ゲルの物性変化による分離放射による分離が生じ、ゲルの分離による分離成分への汚染などを起こすといつた欠点があつた。

〔問題点を解決するための手段〕

本希明の目的は、これらの欠点の無い、実用 的に優れた液体分離剤を提供することにある。

本発明者らは、かかる目的を選成するために 鋭態検討を重ねた結果、本発明に到達した。

分離層形成材料に対する有機系グル化剤の適当な添加量は、分離層形成材料の磁性の強さむよび粘度によつて異なり、一般に極性が増す程また粘度が低い程、適当な添加量は増加する傾向にあるが、通常は分離層形成材料/00重量部に対して0.02~5重量部、好ましくは0./~/重量部の範囲である。

有機系グル化剤の鉱加量が少な過ぎる場合は、 液体の分離操作の際、ゲルの強度が不十分のた めに隔壁が流動してしまい、十分に機能しない。

また該添加量が多過ぎる場合は、逆に流動性 が不十分となるために隔壁形成のための移行性 が不足してしまい十分に機能しない。

本発明の液体分離剤を構成する組成物の好適

即ち、本発明の要旨は、分離層形成材料と有機系グル化剤とからなる組成物であることを特徴とする液体分離剤、に存する。

以下、本発明について詳細に説明する。

本発明の液体分離剤に用いる有機系ダル化剤としては、例えばソルビトールとペンメアルデ

を物性は、分離処理に供される液体の種類にも依存するが、例えばこれを血清または血漿の分離剤として使用する場合は、温度25℃における比重が血球との中間、即ち<del>0.035~1.060</del>であり、また粘度が20万~200万 cps の範囲であるのが適当である。

本発明の液体分離剤の製造方法としては、分離層形成材料を温度/00~200 ℃程度の範囲に加熱し、これに有機系グル化剤を所定量添加し、均一に溶解するまで/~5時間程度加熱提拌することによつて容易に製造される。 なお、血清分離剤として利用する場合は、熱時に上記せんることにより極めて容易に使用することが出来る。

#### 〔 寒 施 例 〕

次に本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが、本発明は、その要旨を超えない限り以下の実施例によつて限定されるものではない。

# 実施例/(液体分離剤の製造) 🕵

表/に示す組成で、分離層形材料と有機系グル化剤とをザつロフラスコに仕込み、/90℃に加熱し、2時間攪拌して、有機系グル化剤を 溶解し、冷却すると、チクソトロピー性を有し、 ゲル状の液体分離剤が得られた。性状を表/に 併せて示す。

表 /

(組成は重量部)

組成番号	/	2
αーオレフイン・マレイン酸ジメ チルエステル共重合体 * 7	100	
塩素化ポリプテン *2		100
ゲルオールD *3	0.3	0.5
此 重(d <sup>25</sup> )	1.0 5 0	1.052
粘 度(cPs, 25℃)	\$ 0 万	60万
<u> </u>		

\*1) 炭素原子数 / 2 及び / 4 の混合αーオレフ インとマレイン酸ジメチルエステルとの共

ロジル社製)3 重量部とを三本ロールにて十分 (に混隊し、チクソトロピー性のあるゲルを調製 した。このゲルと実施例/で製造した液体分離 剤とを各2 cc ずつ各スピッツ管に入れ、40 でで/週間保存して、ゲルの安定性を見た。

結果を表立に示す。

### 安定性の評価基準

○:分離なし

△:油分の分離あり

×:相分離

表 2

		安定性
夹施例	組成番号/	0
	, 1	0
比較例	シリコーンオイル/シリカ	Δ

# [発明の効果]

本発明の液体分離剤は、無色透明で完全に均一な糸を形成しており、従来の無機数粉末など

重合体、比重 d<sup>25</sup> /.050、粘度 8 万 cPs (25℃)。

- \*2) ポリプテンの塩素付加物、比重 d<sup>25</sup> /.052、 粘度 / 0万 cPs (25℃)。
- \*3) ソルビトールとペンズアルデヒドとの縮合物、新日本理化株式会社製。

### 実施例2(評価一血清分離テスト)

実施例/で製造した各液体分離剤 2 cc と採血した全血試料とを各スピッツ管に入れ、放置した。

血液凝固が進行し、血消と血餅とに分離したのち、3000 rpmで10分間遠心分離したところ、いずれの液体分離剤についても、血清と血餅との中間に液体分離剤のゲルが形成された。血清は、デカンテーションにより容易にスピッッ管から取り出すことができた。

## 実施例3(評価一安定性)

シリコーンオイル (比重 d<sup>25</sup> 0.992、

粘度 / 0 0 cPs ( 2 5 °C ) ) / 0 0 重量部と 嫌水性 シリカ 微粉末 ( アエロジル R-9 7 2 、日本アエ

不審性チクソトロピー化剤で処理した液体分離 剤が、いずれも不透明で不均一な系であるのに 対して、全くその性状を異にしており、実用上、 極めて有用な特性を有している。